(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2005 年9 月22 日 (22.09.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/087780 A1

(51) 国際特許分類⁷: **C07D 495/14**, 495/22, 517/14, 517/22, C09K 11/06, H05B 33/14, 33/22

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2005/004006

(22) 国際出願日:

2005年3月8日 (08.03.2005)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の**言語**:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2004-068039 2004年3月10日(10.03.2004) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 独立 行政法人科学技術振興機構 (JAPAN SCIENCE AND TECHNOLOGY AGENCY) [JP/JP]; 〒3320012 埼玉県 川口市本町四丁目 1番8号 Saitama (JP).
- (72) 発明者: および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 山口 茂弘 (YAM-AGUCHI, Shigehiro). 岡本 敏宏 (OKAMOTO, Toshi-hiro).
- (74) 代理人:特許業務法人原謙三国際特許事務所 (HARAKENZO WORLD PATENT & TRADE-MARK); 〒5300041 大阪府大阪市北区天神橋2丁目 北2番6号 大和南森町ビル Osaka (JP).

- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BB, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: CHALCOGEN-CONTAINING FUSED-RING POLYCYCLIC ORGANIC MATERIAL AND PROCESS FOR PRODUCING THE SAME

(54) 発明の名称: 含カルコゲン縮環多環式有機材料及びその製造方法

(57) Abstract: A diacetylene derivative is used as a starting material and subjected to dilithiation with an organolithium compound reagent. The resultant reaction product is reacted with an excess chalcogen (sulfur or selenium), whereby intramolecular cyclization proceeds and, simultaneously therewith, the skeletons of three rings are formed. A chalcogen-containing fused-ring polycyclic organic material having a dichalcogenide bond was found to be thus obtained. It was also found that by subjecting the resultant compound to a chalcogen elimination reaction, a heteroacene is obtained in a satisfactory yield. These synthesis techniques have made it possible to synthesize a series of highly planar chalcogen-containing π -electron system materials. Thus, a chalcogen-containing fused-ring polycyclic organic material having excellent charge-transporting properties and a process for producing the material can be provided.

(57) 要約: ジアセチレン誘導体を出発原料に用い、有機リチウム試薬を用いてジリチオ化した後、過剰量のカルコゲン(S, Se)と反応させることにより、分子内環化反応が進行し同時に三つの環の骨格形成がおこったジカルコゲニド結合を有する含カルコゲン縮環多環式有機材料が得られることを見いだした。また、得られた化合物からの脱カルコゲン反応を行うことにより、ヘテロアセンが良好な収率で得られることも見いだした。これらの合成的手法により、一連の高平面性含カルコゲンπ電子系材料の合成が可能となった。この結果、優れた電荷輸送特性を発揮できる含カルコゲン縮環多環式有機材料及びその製造方法を提供できる。



明細書

含カルコゲン縮環多環式有機材料及びその製造方法 技術分野

"[0001] 本発明は、有機薄膜トランジスタや有機電界発光(エレクトロルミネッセンス、以下、 ELと略記する)素子に応用可能な高効率電荷輸送特性を有する含カルコゲン縮環 多環式有機材料及びその製造方法に関するものである。

背景技術

- [0002] 有機薄膜トランジスタ(TFT)や有機電界発光(EL)素子などの有機エレクトロニクス分野において、優れた電荷輸送特性を示す材料の開発は、p型、n型を問わず、最も根本的かつ最も重要な問題の一つであり、上記開発に関する、全世界をあげての熾烈な競争が繰りひろげられている状況にある。
- [0003] 上記材料の分子設計としては、有効な分子間相互作用の実現を視野に入れた高 平面性 π 共役骨格の構築が有望である。実際、そのような構造を備えたアセン系化 合物であるペンタセンは、高い電荷輸送特性を示すことがよく知られており、広範な 研究対象になっている。
- [0004] これに対し、ヘテロ原子を導入したヘテロアセン類やその類似のジカルコゲニド結合を有する縮環多環式芳香族化合物も有望な前記材料として期待できる。

(特許文献1)

特開2001-261794号公報(公開日:2001年9月26日)

(非特許文献1)

- K. Oyaizu, T. Iwasaki, Y. Tsukahara, E. Tsuchida, Macromolecules, 2004, ASAP. (非特許文献2)
- S. Naoki, Y. Mazaki, K. Kobayashi, T. Kobayashi, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 2, 1992, pp765.

(非特許文献3)

Y. Mazaki, K. Kobayashi, Tetrahedron Lett. 1989, 30, pp3315.

(非特許文献4)

K. Kobayashi, Phosphorus, Sulfur, and Silicon and the Related Elements, 1989, 43, pp187.

(非特許文献5)

W. Schroth, E. Hintzsche, H. Viola, R. Winkler, H. Klose, R. Boese, R. Kempe, J. Sieler, Chem. Ber., 1994, 127, pp401.

(非特許文献6)

W. Schroth, E. Hintzsche, M. Felicetti, R. Spitzner, J. Sieler, R. Kempe, Angew. Chem., Int. Ed. Engl., 1994, 33, pp739.

(非特許文献7)

W. Schroth, D. Strohl, I. Thondorf, W. Brandt, M. Felicetti, T. Gelbrich, Tetrahedron, 1995, 51, pp8853.

(非特許文献8)

W. Schroth, E. Hintzsche, H. Jordan, T. Jende, R. Spitzner, I. Thondorf, Tetrahedron, 1997, 53, pp7509.

(非特許文献9)

R. D. Adams, B. Captain, J. L. Smith Jr., J. Organomet. Chem., 2004, 689, 65. 発明の開示

[0005] (発明が解決しようとする課題)

しかしながら、上記ジカルコゲニド結合を有する縮環多環式芳香族化合物は、効率的かつ一般的合成法の欠如のため、これまで有機エレクトロニクス分野に応用された例はほとんどない(特許文献1、非特許文献1乃至4)。よって、上記化合物に関する効率的かつ一般的合成法が望まれているという課題を生じている。

[0006] [化1]

$$S = S$$

$$S = S = S$$

[0007] 上記ジカルコゲニド結合を有する縮環多環式芳香族化合物に関連するものとして、 唯一、無置換ベング縮環誘導体(上記の式(6))についての合成と構造に関する研究 がシュロス(Schroth)らにより報告されているが(非特許文献5乃至8)、これらの報告 には、上記構造を有機エレクトロニクス分野への応用については何ら開示も示唆もさ れていない。

[0008] また、ヘテロアセン類としては、小林、土田らにより、下記の式(9)で示される化合物 のうち無置換体(R¹=R²=R³=R⁴=H)及びモノメチル置換体(R¹=Me、R²=R³=R⁴=H)の合成が(非特許文献2乃至4、特許文献1)、また、土田らにより、高分子状 ポリチアアセン類の合成が報告されているが(特許文献1及び非特許文献2)、置換 基を有するヘテロアセン類の自在な精密合成は達成されておらず、その開発が待た れていた。

[0009] (本発明の要旨)

本発明は、上記の課題に鑑みてなされたものであり、本発明者らが、今回、概念的に新しい合成法の開発に取り組み、この重要な化合物群である一連の含カルコゲン縮環多環式有機材料の効率的・一般的合成法の開発に成功したことにより、上記化合物群及びその製造方法を提供することを目的としている。

[0010] 本発明に係る含カルコゲン縮環多環式有機材料は、上記課題を解決するために、 下記式(1) [0011] [化2]

$$\begin{array}{c|c}
 & E^1 \\
\hline
 & Ar
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & E^1 \\
\hline
 & E^1 \\
\hline
 & E^1
\end{array}$$
(1)

(式中、E¹はS、又はSeを示し、Arは、ベンゼン、置換ベンゼン、ナフタレン、置換ナフタレン、アントラセン、置換アントラセン、チオフェン、置換チオフェン、フラン、置換フラン、ピロール、置換ピロール、セレノフェン、置換セレノフェン、ピリジン、置換ピリジン、チアゾール、置換チアゾール、ベングチオフェン、置換ベングチオフェン、ベングフラン、置換ベングフラン、インドール、又は置換インドールの、一つの二重結合部位を介して縮環する基を示し、但し、E¹=Sのとき、Ar=ベンゼンを除く)で示される構造を有することを特徴としている。

[0012] 本発明に係る、含カルコゲン縮環多環式有機材料の製造方法は、前記課題を解決するために、下記式(5)に示された、

[0013] [化3]

ジアセチレン類(式中、Xは、I、Br又はClを示す)に対し、分子内三重環化反応によ

り前記の含カルコゲン縮環多環式有機材料を得ることを特徴としている。

[0014] 本発明に係る他の含カルコゲン縮環多環式有機材料は、前記課題を解決するために、下記式(9)

[0015] [化4]

$$(Ar) = (9)$$

(式中、E¹はS又はSeを示し、Arは、ベンゼン、置換ベンゼン、ナフタレン、置換ナフタレン、アントラセン、置換アントラセン、チオフェン、置換チオフェン、フラン、置換フラン、ピロール、置換ピロール、セレノフェン、置換セレノフェン、ピリジン、置換ピリジン、チアゾール、置換チアゾール、ベンゾチオフェン、置換ベンゾチオフェン、ベンゾフラン、置換ベンゾフラン、インドール、又は置換インドールの、一つの二重結合部位を介して縮環している基を示し、E¹=Sのとき、Ar=ベンゼンを除く)で示されるヘテロアセン化合物であることを特徴としている。

[0016] (発明の効果)

本発明に係る含カルコゲン縮環多環式有機材料は、以上のように、式(1)又は式(9)に示す構造を備えているので、優れた電荷輸送特性を示すと想定されるから、有機薄膜トランジスタ(TFT)や有機電界発光(EL)素子などの有機エレクトロニクス分野に好適であるという効果を奏する。

[0017] 本発明に係る含カルコゲン縮環多環式有機材料の製造方法は、以上のように、分子内三重環化反応により、優れた電荷輸送特性を示すと想定される含カルコゲン縮環多環式有機材料が得られるので、有機薄膜トランジスタ(TFT)や有機電界発光(EL)素子などの有機エレクトロニクス分野に好適な含カルコゲン縮環多環式有機材料の製造を簡便化・一般化できるという効果を奏する。

発明を実施するための最良の形態

[0018] 本発明の実施の第一形態について説明すると以下の通りである。以下に、式(1)で 示される化合物の合成方法について説明する。まず、下記の反応式(8)に示すよう

に、式(7)で示されるジアセチレン類を原料として有機金属塩基を用いたハロゲンーメタル交換反応によりジメタル化した後、カルコゲン単体E¹と反応させることにより、式(1)で示される化合物(含カルコゲン縮環多環式有機材料)を分子内三重環化反応によって合成することができる。

[0019] [化5]

$$(Ar)$$
 (Ar)
 (Ar)

- [0020] この際、用いる有機金属塩基としては、n-BuLi、s-BuLi、t-BuLiなどの有機リチウム試薬やアルキルグリニャール試薬などの有機マグネシウム試薬が使用できる。このうち、t-BuLiを用いてTHF中でメタル化を行うとき、最も収率がよい。また、用いるカルコゲン単体E¹として、S₆などの反応性の高いカルコゲン単体の他、カルコゲン単体 E¹として、市販のS(硫黄)又はSe(セレン)の結晶(S₈又はSe₈)あるいはそれらの粉末などが使用できる。
- [0021] さらに、上記のカルコゲン単体E¹は、ジアセチレン類が1モル量に対し、2モル量乃至10モル量、好ましくは4モル量乃至6モル量用いることが望ましい。上記原料としては、ハロゲン化された環状化合物基を少なくとも2つ有するジアセチレン類が好ましい。上記ハロゲン化は、上記環状化合物基の2位が望ましい。上記環状化合物基としては、特に限定されないが、ベンゼンに対応するフェニル基や、チオフェン由来の基が挙げられ、さらに置換基を有していてもよい。
- [0022] 以下、本発明をさらに詳細に説明するために各実施例をそれぞれ示すが、本発明 はこれら各実施例にて限定されるものではない。合成スキームと実際の操作、化合物

の同定に関する結果を以下に示す。なお、上記及び以下に示す全ての反応は、ア ルゴンガスの雰囲気下で行った。

[0023] (化合物2の合成)

[0024] [化6]

MeO OMe
$$\begin{array}{c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

- [0025] 化合物1(2.3g、5.5mmol)のTHF(25mL)溶液に、t-BuLi(1.43Mへプタン溶液、15.4mL、22mmol)を-78℃で5分間かけて加えた。反応混合物を90分間同温度で攪拌したのち、カルコゲン単体E¹としての硫黄(結晶、Sg)(705mg、22mmol)を固体のまま加えた。10分間攪拌後、室温まで昇温し、さらに10時間攪拌した。
- [0026] この反応混合物を減圧下濃縮した。得られた混合物に10%水酸化ナトリウム水溶液を加え、さらにジクロロメタンを加えて振とう抽出した。続いて、上記ジクロロメタンの有機層と水層とを分離し、分離した水層にフェリシアン化カリウム水溶液を加え、水層中に析出した赤色固体をジクロロメタンで抽出した。
- [0027] このジクロロメタンの有機層を水層と分離して蒸留水で洗浄し、硫酸マグネシウムで 乾燥した後、上記有機層から溶媒を留去することにより、目的の化合物2(1.07g、2 .75mmol、収率49%)を赤色粉末として得た。化合物2の物性値を以下に示す。
- [0028] 化合物2: $C_{18}^{H}_{12}O_{2}^{S}_{4}$; red powder. ¹H NMR(500MHz, CDCl₃) δ 7.69 (d, 2H, J = 8.5 Hz), 7.21 (d, 2H, J = 2.5 Hz), 7.04 (dd, 2H, J = 8.5 Hz, 2.5 Hz), 3.92

(s, 6H). 13 C NMR (67. 5MHz, CDCl₃) δ 158.32, 138.02, 135.30, 130.65, 123.40, 120.09, 116.40, 104.93, 55.64.

(化合物4の合成)

[0029] [化7]

Br Br 3

1)
$$t$$
 - BuLi, THF

2) $E^1 = Se_8$

- [0030] 化合物3(360mg、1. 0mmol)のTHF(10mL)溶液に、t-BuLi(1. 45Mヘプタン溶液、2. 8mL、4. 0mmol)を-78℃で5分間かけて加えた。30分間同温度で攪拌した後、カルコゲン単体E¹としてのセレン(粉末、Seg)(474mg、6. 0mmol)を固体のまま加えた。得られた反応混合物を10分間-78℃で攪拌した後、室温まで昇温し、さらに8時間攪拌した。
- [0031] この反応混合物に蒸留水を加え、ジクロロメタンで抽出した。得られた有機層を蒸留水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去した。得られた紫赤色混合物をアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ジクロロメタン)で分離精製することにより目的の化合物4(262mg、0.51mmol、収率51%)を紫色固体として得た。化合物4の物性値を以下に示す。
- [0032] 化合物4:C₁₆H₈Se₄; purple plates (ジクロロメタン―へキサンから再結晶). ¹H NM R(500MHz、CDCl₃) δ 7.89-7.86 (m, 4H), 7.49 (m, 2H), 7.33 (m, 2H). ¹³C N MR(67. 5MHz、CDCl₃) δ 140.97, 140.41, 127.00, 125.78, 125.67, 125.58,

116.15. MS(EI): 520 (M⁺). (化合物6、7の合成)

[0033] [化8]

TMS

Br

Br

TMS

TMS

5

TMS

5

TMS

$$t - BuLi, THF$$
 $2) E^1 = S_8 \text{ or } Se_8$

TMS

 $t - BuLi, THF$
 $t - BuLi, THF$

- [0034] TMS(トリメチルシリル)基を有する化合物5(200mg、0.39mmol)のTHF(5mL)溶液に、t-BuLi(1.48Mヘプタン溶液、1.05mL、1.55mmol)を-78℃で5分間かけて滴下した。80分間同温度で攪拌した後、硫黄(結晶)(50mg、1.55mmol)を固体のまま加えた。1時間攪拌後、反応混合物を室温まで昇温し、さらに3.5時間攪拌した。
- [0035] この反応混合物に10%水酸化ナトリウム水溶液を加え、続いてフェリシアン化カリウムで処理した後、ジクロロメタンにより抽出した。得られた有機層を蒸留水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去した。得られた赤色混合物をアルミナを用いたショートカラム(展開溶媒:ジクロロメタン)に通し、さらにGPC(クロロホルム)を用いて分離精製することにより、目的の化合物6(78mg、0.16mmol、収率41%)を赤色固体として得た。化合物6の物性値を以下に示す。
- [0036] 化合物6:C₁₈H₂₀S₆Si₂; red plates (クロロホルムーエタノールから再結晶). ¹H NM R(500MHz、CDCl₃) δ 7.33 (s, 2H), 0.39 (s, 18H). ¹³C NMR(67. 5MHz、C DCl₃) δ 145.38, 143.20, 136.86, 132.80, 125.54, 115.79, -0.25. MS(EI): 484 (

 M^{+}).

[0037] 化合物7は、硫黄に代えてセレンを用いた以外、化合物6の合成と同様の手法により、収率56%で得られた。化合物7の物性値を以下に示す。

10

[0038] 化合物7:C₁₈H₂₀S₂Se₄Si₂; purple plates (クロロホルムーエタノールから再結晶).

¹H NMR (500MHz、CDCl₃) δ 7.42 (s, 2H), 0.37 (s, 18H). ¹⁸C NMR (67. 5M Hz、CDCl₃) δ 147.43, 144.62, 142.03, 137.35, 129.52, 128.85, -0.23. MS (EI): 676 (M⁺).

(化合物9、10の合成)

[0039] [化9]

Br Br Br 8

1)
$$t$$
 - BuLi, THF

2) $E^1 = S_8$ or Se_8

9 ($E^1 = S$)

10 ($E^1 = Se$)

[0040] 化合物8(1.42g、3.0mmol)のTHF(60mL)溶液に、t-BuLi(1.48Mヘプタン溶液、8.1mL、12.0mmol)を-78℃で5分間かけて加えた。反応混合物を100分間同温度で攪拌した後、硫黄(結晶)(385mg、12.0mmol)を固体のまま加えた。

[0041] そして、同温度で60分間攪拌後、室温まで昇温し、さらに10時間攪拌した。得られた反応混合物に10%水酸化ナトリウム水溶液を加え、続いてフェリシアン化カリウムで処理した後、析出した固体をろ過により取り出した。得られた固体を蒸留水とエタノールを用いて洗浄し、減圧下、五酸化二リン上で乾燥した。得られた固体をのージクロロベンゼンで再結晶することで、目的の化合物9(900mg、2.04mmol、収率68%)

を赤紫色粉末として得た。化合物9の物性値を以下に示す。

[0042] 化合物9: $C_{20}H_{8}S_{6}$; red purple powder. ¹H NMR(500MHz、CDCl₃/CS₂=1 /9) δ 7.86-7.80 (m, 4H), 7.47-7.38 (m, 4H). MS(EI): 440 (M⁺).

11

- [0043]。 化合物10は、硫黄に代えてセレンを用いた以外、化合物9の合成と同様の手法により、収率24%で得られた。化合物10の物性値を以下に示す。
- [0044] 化合物10:C₂₀H₈S₂Se₄; purple powder. MS(EI): 629 (M⁺).
- [0045] このように合成に成功した化合物のうち、化合物4に関してX線結晶構造解析を行った結果、ヘリングボーン構造のパッキング様式をとることがわかった。この構造は、 高い電荷輸送特性の発現に有利な構造である。
- [0046] 本発明の実施の第二形態に係るヘテロアセン化合物(含カルコゲン縮環多環式有機材料)について説明すると以下の通りである。以下に、式(9)で示される化合物の合成方法について説明する。まず、前記の式(1)で示される化合物を原料に用い、下記の反応式(13)に示すように、前記各非特許文献5及び9に記載の脱カルコゲン反応を行うことにより式(9)で示される化合物をヘテロアセン化合物として合成することができる。具体的には、式(1)で示される化合物を銅粉末、白金錯体(Pt(COD)2、CODは1,5-シクロオクタジエンを示す)などの遷移金属共存下にて加熱する方法が挙げられる。

[0047] [化10]

$$\begin{array}{c|c}
E^1 & E^1 \\
E^1 - E^1
\end{array}$$
transition metal
$$Ar & E^1 & E^1 \\
Ar & E^1 & Ar
\end{array}$$
(9)

[0048] [化11]

MeO
$$S-S$$
 OMe $S-S$ OMe $S-S$ OMe $S-S$ OMe $S-S$ OMe

[0049] 次に、本実施の第二形態の実施例を以下に示す。まず、アルゴン雰囲気下で化合物2(50mg、0.13mmol)を銅(ナノサイズ粉末)(32mg、0.50mmol、3.9mol.a

mt.)存在下、ヒートガン(約200℃)で15分間加熱した。放冷後、熱クロロホルムを加え、不溶分を濾過し、濾液を濃縮することで、目的とする化合物11(32mg、収率70%)を無色固体なヘテロアセン化合物として得た。得られた化合物11の物性値を以下に示す。

- [0050] 化合物11: $C_{18}^{H}_{12}O_{2}^{S}$; colorless powders; ¹H NMR (270MHz, CDCl₃) δ 7.74 (d, 2H, J = 8.9 Hz), 7.29 (d, 2H, J = 2.6 Hz), 7.01 (dd, 2H, J = 8.9 Hz, 2.6 Hz), 3.94 (s, 6H).
- [0051] 本発明の含カルコゲン縮環多環式有機材料は、電荷輸送材料として使用可能な 新規な化合物である。
- [0052] (前述の課題を解決するための手段) 本発明に係る含カルコゲン縮環多環式有機材料は、上記課題を解決するために、下記式(1)

[0053] [化12]

$$\begin{array}{c|c}
 & E^1 \\
\hline
 & Ar
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & E^1 \\
\hline
 & E^1 \\
\hline
 & E^1
\end{array}$$
(1)

(式中、E¹はS、又はSeを示し、Arは、ベンゼン、置換ベンゼン、ナフタレン、置換ナフタレン、アントラセン、置換アントラセン、チオフェン、置換チオフェン、フラン、置換フラン、ピロール、置換ピロール、セレノフェン、置換セレノフェン、ピリジン、置換ピリジン、チアゾール、置換チアゾール、ベングチオフェン、置換ベングチオフェン、ベンゾフラン、置換ベングフラン、インドール、又は置換インドールの、一つの二重結合部位を介して縮環する基を示し、但し、E¹=Sのとき、Ar=ベンゼンを除く)で示される構造を有することを特徴としている。

[0054] 上記含カルコゲン縮環多環式有機材料は、下記式(2)

14

WO 2005/087780

[0055] [化13]

$$R^{1}$$
 E^{1}
 E^{1}
 E^{1}
 E^{3}
 E^{3}
 E^{3}
 E^{3}
 E^{3}
 E^{4}

(式中、R¹、R²、R³、R⁴は、独立に、アリール基(aryl-)、置換アリール基、オリゴアリール基、信換オリゴアリール基、1価の複素環基、1価の置換複素環基、1価のオリゴ複素環基、1価の置換オリゴ複素環基、水素原子、アルキル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アリールアルキル基、アリールアルコキシ基、アリールアルキル基、アリールアルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、アリル基(allyl-)、アミノ基、置換アミノ基、アグ基、カルボキシル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、ホルミル基、ニトロ基、シアノ基、シリル基、置換シリル基、スタンニル基、置換スタンニル基、ボリル基、置換ボリル基、ホスフィノ基、置換ホスフィノ基、シリルオキシ基、置換シリルオキシ基、アリールスルフォニルオキシ基、アルキルスルフォニルオキシ基、又はハロゲン原子を示す)で示される構造を有するものであってもよい。

[0056] 上記含カルコゲン縮環多環式有機材料は、下記式(3)

[0057] [化14]

$$R^{2}$$
 E^{1}
 E^{1

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 は、独立に、アリール基、置換アリール基、オリゴアリール基、置換オリゴアリール基、1価の複素環基、1価の置換複素環基、1 価のオリゴ複素環基、1価の置換オリゴ複素環基、水素原子、アルキル基、アルコキ

シ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アリールアルキル基、アリールアルコキシ基、アリールアルキルチオ基、アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、アリル基、アミノ基、置換アミノ基、アゾ基、カルボキシル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、ホルミル基、ニトロ基、シアノ基、シリル基、置換シリル基、スタンニル基、置換スタンニル基、ボリル基、置換ボリル基、ホスフィノ基、置換ホスフィノ基、シリルオキシ基、置換シリルオキシ基、アリールスルフォニルオキシ基、アルキルスルフォニルオキシ基、又はハロゲン原子を示し、但し、E¹ = Sのとき、R¹=R²=R³=R⁴=R⁵=R⁶=R⁷=R⁸=水素原子である場合を除く)で示される構造を有するものであってもよい。

[0058] 上記含カルコゲン縮環多環式有機材料は、下記式(4)

[0059] [化15]

$$R^{3}$$
 R^{4}
 S
 E^{1}
 E^{1}
 E^{1}
 S
 R^{8}
 R^{8}
 E^{1}
 E^{1

(式中、R¹、R²、R²、R²、R²、R²、R²、R²、R²、R²、R²、R²、k²、独立に、アリール基、置換アリール基、 オリゴアリール基、置換オリゴアリール基、1価の複素環基、1価の置換複素環基、1 価のオリゴ複素環基、1価の置換オリゴ複素環基、水素原子、アルキル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アリールアルキル基、アリールアルコキシ基、アリールアルキルチオ基、アリールアルカル基、アリールアルカル基、アルキニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、アリル基、アミノ基、置換アミノ基、アゾ基、カルボキシル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、ホルミル基、ニトロ基、シアノ基、シリル基、置換シリル基、スタンニル基、置換スタンニル基、ボリル基、置換ボリル基、ホスフィノ基、置換ホスフィノ基、シリルオキシ基、置換シリルオキシ基、アリールスルフォニルオキシ基、アルキルスルフォニルオキシ基、またはハロゲン原子を示す)で示される構造を有するものであってもよい。

[0060] 本発明に係る、含カルコゲン縮環多環式有機材料の製造方法は、前記課題を解決

するために、下記式(5)に示された、

[0061] [化16]

ジアセチレン類(式中、Xは、I、Br又はClを示す)に対し、分子内三重環化反応により前記の含カルコゲン縮環多環式有機材料を得ることを特徴としている。

- [0062] 上記製造方法では、前記ジアセチレン類に対し、有機金属塩基を用いたハロゲンーメタル交換反応によりジメタル化した後、カルコゲン単体E¹と反応させてもよい。
- [0063] 本発明に係る他の含カルコゲン縮環多環式有機材料は、前記課題を解決するために、下記式(9)

[0064] [化17]

$$\left(\begin{array}{c}
A_{\Gamma} \\
E^{1}
\end{array}\right) \left(\begin{array}{c}
E^{1} \\
Ar
\end{array}\right) (9)$$

(式中、E¹はS又はSeを示し、Arは、ベンゼン、置換ベンゼン、ナフタレン、置換ナフタレン、アントラセン、置換アントラセン、チオフェン、置換チオフェン、フラン、置換フ

ラン、ピロール、置換ピロール、セレノフェン、置換セレノフェン、ピリジン、置換ピリジン、チアゾール、置換チアゾール、ベンプチオフェン、置換ベンプチオフェン、ベンプフラン、置換ベンプフラン、インドール、又は置換インドールの、一つの二重結合部位を介して縮環している基を示し、E¹=Sのとき、Ar=ベンゼンを除く)で示されるヘテロアセン化合物であることを特徴としている。

[0065] 上記含カルコゲン縮環多環式有機材料においては、下記式(10)

[0066] [化18]

$$R^{2}$$
 E^{1} E^{1} R^{4} (10)

(式中、R¹、R²、R³、R⁴は、独立に、アリール基、置換アリール基、オリゴアリール基、置換オリゴアリール基、1価の複素環基、1価の置換複素環基、1価のオリゴ複素環基、1価の置換複素環基、1価のオリゴ複素環基、水素原子、アルキル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アリールアルキル基、アリールアルコキシ基、アリールアルキルチオ基、アリールアルキル基、アリールアルコキシ基、アリールアルキルチオ基、アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、アリル基、アミノ基、置換アミノ基、アゾ基、カルボキシル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、ホルミル基、ニトロ基、シアノ基、シリル基、置換シリル基、スタンニル基、置換スタンニル基、ボリル基、置換ボリル基、ホスフィノ基、過換ホスフィノ基、シリルオキシ基、置換シリルオキシ基、アリールスルフォニルオキシ基、アルキルスルフォニルオキシ基、又はハロゲン原子を示し、E¹=Sのとき、R¹=R²=R³=R⁴=水素原子、またはR¹=メチル基、R²=R³=R⁴=水素原子である場合を除く)で示される構造を有するヘテロアセン化合物であってもよい。

[0067] 上記含カルコゲン縮環多環式有機材料では、下記式(11)

[0068] [化19]

$$R^{2}$$
 E^{1}
 E^{1

(式中、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷、R⁸は、独立に、アリール基、置換アリール基、オリゴアリール基、置換オリゴアリール基、1価の複素環基、1価の置換複素環基、1価のオリゴ複素環基、1価ので換素環基、1価のオリゴ複素環基、1価ので換素環基、1一ルアルコキシ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールアルキル基、アリールアルキル基、アリールアルキル基、アリールアルコキシ基、アリールアルキルチオ基、アリールアルキル基、でリールアルコキシ基、アリールアルキル基、でリールアルカル基、でリールアルカルボニル基、置換アミノ基、アゾ基、カルボキシル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、ホルミル基、ニトロ基、シアノ基、シリル基、世換シリル基、スタンニル基、置換スタンニル基、ボリル基、置換ボリル基、ホスフィノ基、置換ホスフィノ基、シリルオキシ基、関換シリルオキシ基、アリールスルフォニルオキシ基、アルキルスルフォニルオキシ基、又はハロゲン原子を示し、E¹=Sのとき、R¹=R²=R³=R⁴=R⁵=R⁶=R⁷=R⁸=水素原子である場合を除く)で示される構造を有するヘテロアセン化合物であってもよい。

[0069] 上記含カルコゲン縮環多環式有機材料においては、下記式(12)

[0070] [化20]

$$R^{2}$$
 R^{1}
 E^{1}
 E^{1

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 は、独立に、アリール基、置換アリール基、 オリゴアリール基、置換オリゴアリール基、1価の複素環基、1価の置換複素環基、1 価のオリゴ複素環基、1価の置換オリゴ複素環基、水素原子、アルキル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アリールアルキル基、アリールアルキル基、アリールアルカオ基、アリールアルカル基、置換アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、アリル基、アミノ基、置換アミノ基、アゾ基、カルボキシル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、ホルミル基、ニトロ基、シアノ基、シリル基、置換シリル基、スタンニル基、置換スタンニル基、ボリル基、置換ボリル基、ホスフィノ基、置換ホスフィノ基、シリルオキシ基、置換シリルオキシ基、アリールスルフォニルオキシ基、アルキルスルフォニルオキシ基、又はハロゲン原子を示す)で示される構造を有するヘテロアセン化合物であってもよい。

産業上の利用の可能性

- [0071] 本発明に係る含カルコゲン縮環多環式有機材料は、優れた電荷輸送特性を発揮できるので、有機薄膜トランジスタや有機EL素子といった、薄型化や軽量化が可能な表示装置といった電子装置の用途に適用できる。
- [0072] 本発明に係る含カルコゲン縮環多環式有機材料の製造方法は、優れた電荷輸送 特性を発揮できる種々な含カルコゲン縮環多環式有機材料を、簡便に、かつ確実に 得ることができる。

請求の範囲

[1] 下記式(1)

[化21]

$$\begin{array}{c|c}
 & E^1 \\
\hline
 & Ar
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & E^1 \\
\hline
 & E^1
\end{array}$$
(1)

(式中、E¹はS又はSeを示し、Arは、ベンゼン、置換ベンゼン、ナフタレン、置換ナフタレン、アントラセン、置換アントラセン、チオフェン、置換チオフェン、フラン、置換フラン、ピロール、置換ピロール、セレノフェン、置換セレノフェン、ピリジン、置換ピリジン、チアゾール、置換チアゾール、ベンゾチオフェン、置換ベンゾチオフェン、ベンゾフラン、置換ベンゾフラン、インドール、又は置換インドールの、一つの二重結合部位を介して縮環している基を示し、E¹=Sのとき、Ar=ベンゼンを除く)で示される構造を有することを特徴とする含カルコゲン縮環多環式有機材料。

[2] 下記式(2)

[化22]

$$R^{1}$$
 E^{1}
 E^{1}
 E^{1}
 E^{1}
 E^{3}
 E^{3}
 E^{3}
 E^{3}
 E^{3}
 E^{3}
 E^{3}
 E^{4}

(式中、R¹、R²、R³、R⁴は、独立に、アリール基、置換アリール基、オリゴアリール基、置換オリゴアリール基、1価の複素環基、1価の置換複素環基、1価のオリゴ複素環基、1価の置換オリゴ複素環基、水素原子、アルキル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アリールアルキル基、アリールアルコキシ基、アリールアルキオ基、アリールアルキル基、アリールアルカール基、置換アルケニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、アルカニル基、アシル基、アシル基、アシルボニル基、ホルミル基、ニトロ基、シアノ基、シリル基、置換シリル

基、スタンニル基、置換スタンニル基、ボリル基、置換ボリル基、ホスフィノ基、置換ホスフィノ基、シリルオキシ基、置換シリルオキシ基、アリールスルフォニルオキシ基、アルキルスルフォニルオキシ基、又はハロゲン原子を示す)で示される構造を有することを特徴とする請求項1記載の含カルコゲン縮環多環式有機材料。

[3] 下記式(3)

[化23]

$$R^{1}$$
 R^{2}
 E^{1}
 E^{1

[4] 下記式(4)

[化24]

$$R^{3}$$
 R^{4}
 S
 E^{1}
 E^{1}
 E^{1}
 S
 R^{8}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{5}
 R^{6}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{8}

(式中、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R²、R²、R²は、独立に、アリール基、置換アリール基、 オリゴアリール基、置換オリゴアリール基、1価の複素環基、1価の置換複素環基、1 価のオリゴ複素環基、1価の置換オリゴ複素環基、水素原子、アルキル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アリールアルキル基、アリールアルコキシ基、アリールアルキルチオ基、アリールアルカル基、アリールアルカール基、アルキニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、アリル基、アミノ基、置換アミノ基、アゾ基、カルボキシル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、ホルミル基、ニトロ基、シアノ基、シリル基、置換シリル基、スタンニル基、置換スタンニル基、ボリル基、置換ボリル基、ホスフィノ基、とリルオキシ基、アリールスルフォニルオキシ基、アルキルスルフォニルオキシ基、又はハロゲン原子を示す)で示される構造を有することを特徴とする請求項1記載の含カルコゲン縮環多環式有機材料。

[5] 下記式(5)に示された、

[化25]

$$\begin{array}{c|c}
X & X \\
Ar & Ar
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
Ar & E^1 & E^1 \\
\hline
Ar & Ar
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
(1)
\end{array}$$

ジアセチレン類(式中、Xは、I、Br又はClを示す)に対し、分子内三重環化反応により請求項1に記載の含カルコゲン縮環多環式有機材料を得ることを特徴とする含カルコゲン縮環多環式有機材料の製造方法。

- [6] 前記ジアセチレン類に対し、有機金属塩基を用いたハロゲンーメタル交換反応によりジメタル化した後、カルコゲン単体E¹と反応させることを特徴とする請求項5記載の含カルコゲン縮環多環式有機材料の製造方法。
- [7] 下記式(9)

[化26]

$$(Ar) = \begin{pmatrix} E^1 & E^1 \\ Ar \end{pmatrix}$$
 (9)

(式中、E¹はS又はSeを示し、Arは、ベンゼン、置換ベンゼン、ナフタレン、置換ナフタレン、アントラセン、置換アントラセン、チオフェン、置換チオフェン、フラン、置換フラン、ピロール、置換ピロール、セレノフェン、置換セレノフェン、ピリジン、置換ピリジン、チアゾール、置換チアゾール、ベンゾチオフェン、置換ベンゾチオフェン、ベンゾフラン、置換ベンゾフラン、インドール、又は置換インドールの、一つの二重結合部位を介して縮環している基を示し、E¹=Sのとき、Ar=ベンゼンを除く)で示されるヘテロアセン化合物であることを特徴とする含カルコゲン縮環多環式有機材料。

[8] 下記式(10)

[127]

$$R^{2}$$
 E^{1} E^{1} E^{4} (10)

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 は、独立に、アリール基、置換アリール基、オリゴアリール基、

置換オリゴアリール基、1価の複素環基、1価の置換複素環基、1価のオリゴ複素環基、1価の置換オリゴ複素環基、水素原子、アルキル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アリールアルキル基、アリールアルコキシ。基、アリールアルキルチオ基、アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、アリル基、アミノ基、置換アミノ基、アゾ基、カルボキシル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、ホルミル基、ニトロ基、シアノ基、シリル基、置換シリル基、スタンニル基、置換スタンニル基、ボリル基、置換ボリル基、ホスフィノ基、置換ホスフィノ基、シリルオキシ基、置換シリルオキシ基、アリールスルフォニルオキシ基、アルキルスルフォニルオキシ基、又はハロゲン原子を示し、E¹=Sのとき、R¹=R²=R³=R⁴=水素原子、またはR¹=メチル基、R²=R³=R⁴=水素原子である場合を除く)で示される構造を有するヘテロアセン化合物であることを特徴とする請求項7記載の含カルコゲン縮環多環式有機材料。

[9] 下記式(11)

[化28]

$$R^{2}$$
 E^{1}
 E^{1

(式中、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷、R⁸は、独立に、アリール基、置換アリール基、 オリゴアリール基、置換オリゴアリール基、1価の複素環基、1価の置換複素環基、1 価のオリゴ複素環基、1価の置換オリゴ複素環基、水素原子、アルキル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アリールアルキル基、アリールアルキル基、アリールアルコキシ基、アリールアルキルチオ基、アリールアルカール基、アリールアルカール基、 アルキニル基、置換アルキニル基、アリル基、アミノ基、置換アミノ基、アプ基、カルボキシル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、ホルミル基、ニトロ基、シアノ基、シリル基、 置換シリル基、スタンニル基、置換スタンニル基、ボリル基、置換ボリル基、ホスフィノ基、置換ホスフィノ基、シリルオキシ基、置換シリルオキシ基、アリールスルフォ ニルオキシ基、アルキルスルフォニルオキシ基、又はハロゲン原子を示し、 E^1 =Sのとき、 R^1 = R^2 = R^3 = R^4 = R^5 = R^6 = R^7 = R^8 =水素原子である場合を除く)で示される構造を有するヘテロアセン化合物であることを特徴とする請求項7記載の含カルコゲン縮環多環式有機材料。

[10] 下記式(12)

[化29]

(式中、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷、R⁸は、独立に、アリール基、置換アリール基、 オリゴアリール基、置換オリゴアリール基、1価の複素環基、1価の置換複素環基、1 価のオリゴ複素環基、1価の置換オリゴ複素環基、水素原子、アルキル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アリールアルキル基、アリールアルコキシ基、アリールアルキルチオ基、アリールアルカール基、アリールアルカール基、でリールアルカール基、でリールアルカール基、でリールアルカール基、でリールアルカール基、アルキニル基、置換アルケニル基、アルボキシル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、ホルミル基、ニトロ基、シアノ基、シリル基、置換シリル基、スタンニル基、置換スタンニル基、ボリル基、置換ボリル基、ホスフィノ基、置換ホスフィノ基、シリルオキシ基、置換シリルオキシ基、アリールスルフォニルオキシ基、アルキルスルフォニルオキシ基、又はハロゲン原子を示す)で示される構造を有するヘテロアセン化合物であることを特徴とする請求項7記載の含カルコゲン縮環多環式有機材料。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2005/004006

		FC1/UF2	0037004000		
A. CLASSIFIC Int.Cl	CATION OF SUBJECT MATTER CO7D495/14, 495/22, 517/14, 5	517/22, C09K11/06, H05B3	3/14, 33/22		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELDS SE	ARCHED				
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07D495/14, 495/22, 517/14, 517/22, C09K11/06, H05B33/14, 33/22					
	earched other than minimum documentation to the exte				
	ase consulted during the international search (name of c (STN), CASREACT (STN), REGISTRY (rms used)		
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
X A	Ken'ichi OYAIZU et al., Linea π-Conjugated Polymers Compose Thiophene Ring Systems, Macro 24 February, 2004 (24.02.04), 1257 to 1270, Scheme 1	ed of Fused omolecules,	7,8 1-6,9,10		
X A	Xinnan ZHANG et al., Effect on the Electronic Absorption Properties of Oligothiophenes 2003, 68, pages 9813 to 9815,	and Emission s, J.Org.Chem.,	7,8 1-6,9,10		
Further do	ocuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed			ation but cited to understand invention claimed invention cannot be dered to involve an inventive claimed invention cannot be step when the document is documents, such combination at att		
	al completion of the international search e, 2005 (06.06.05)	Date of mailing of the international sear 21 June, 2005 (21.0			
	ng address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer			
Facsimile No. Form PCT/ISA/21	0 (second sheet) (January 2004)	Telephone No.			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2005/004006

		PCI/UP2	005/004006
C (Continuation).	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.
X A	Naoki SATO et al., Linearly condensed Polythiophenes: Characteristic Molecular Aggregation of Thieno[2",3":4',5']thieno [2',3'-d]thieno[3,2-b]thiophene Crystals Revealed by Ultraviolet Photoelectron Spectroscopy, J.Chem.Soc.Perkin Trans., 2 1992, pages 765 to 770, chemical compound	2, 1 5	7,8 1-6,9,10
X A	Yasuhiro MAZAKI et al., Synthesis of Tetrathieno-Acene and Pentathieno-Acene: UV-spectral Trend in a Homologous Series of Thieno-Acenes, Tetrahedron Letters, 19 30, 25, pages 3315 to 3318, chemical comp	989, oound 4	7,8 1-6,9,10
X A	Keiji KOBAYASHI, Sulfur Heterocycles for Organic Conductors and Superconductors, Phosphorus, Sulfur and Silica, 1989, 43/2 pages 187 to 208, chemical compound 19	1-2,	7,8 1-6,9,10
X A	JP 2001-261794 A (Japan Science and Technology Corp.), 26 September, 2001 (26.09.01), Example 4 (Family: none)	·	7 1-6,8-10
A	Werner SCHROTH, Bis (benzo [4,5] thieno) [3,22',3'-e] [1,2] dithiin, ein Valenzisomer von "Dithioxo-thioindigo", Chem.Ber., 1994, pages 401 to 408, chemical compound 6	on,	1-10
A	Werner SCHROTH, Zur fragwurdigen Existent von thioxo-indigoiden Verbindungen, Angew.Chem., 1994, 106, 7, pages 808 to		1-10
A	Werner SCHROTH, On the Equilibrium between Hetareno-annulated 1,2-Dithiines and 12-Membered Cyclic Bis (butadiendiyl) Disulf NMR and Molecular Modelling Studies, Tetrahedron, 1995, 51, 32, pages 8853 to	ides.,	1-10
A	Werner SCHROTH, 1,2-Dithiins and Precurs XVII: Synthesis and Properdies of Thieno Anellated 1,2-Dithiins, Structural Influ on Colour, Tetrahedron, 1997, 53, 22, pa 7509 to 7528	ence	1-10
	<u> </u>		

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP2005/004006

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.Cl.7 C07D495/14, 495/22, 517/14, 517/22, C09K11/06, H05B33/14, 33/22

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.CL7 C07D495/14, 495/22, 517/14, 517/22, C09K11/06, H05B33/14, 33/22

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

Caplus (STN), CASREACT (STN), REGISTRY (STN)

関連すると認められる文献				C. 関連す	
-	関連す 請求の範囲	動所の表示	及び一部の箇所が関連するときは、その関連す		引用文献の カテゴリー*
. •	7, 8	ted Polymers	U et al, Linear Ladder-Type π-Conju	Kenichi OYAIZU	X
	1 - 6,	lecules,	used Thiophene Ring Systems, Macro	Composed of Fu	* A
	. 9, 1	, ,	7, p. 1257-1270, Scheme 1		

April -1 -1			THE RESERVE OF THE PARTY OF THE
	X.	Xinnan ZHANG et al, Effect of Ring Fusion on the Electronic	7, 8
·	A	Absorption and Emission Properties of Oligothiophenes, J. Org.	1-6,
		Chem., 2003, 68, p. 9813-9815, Figure 2	9, 10
	•		

∇ C欄の続きにも文献が列挙されている。

「パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す る文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献

の日の後に公表された文献

- 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

国際調査を完了した日	国際間 直報告の発送日		
06.06.2005	21. 6. 2005		
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 4C 3336		
郵便番号100-8915	選野 留香		
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101 内線 3452		

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP2005/004006

C (続き) 関連すると認められる文献				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
X A	Naoki SATO et al, Linearly condensed Polythiophenes: Characteristic Molecular Aggregation of Thieno[2",3":4',5']thieno[2',3'-d]thieno[3,2-b]thiophene Crystals Revealed by Ultraviolet Photoelectron Spectroscopy, J. Chem. Soc. Perkin Trans. 2, 1992, p.765-770, 化合物 5	7, 8 1-6, 9, 10		
X A	Yasuhiro MAZAKI et al, Synthesis of Tetrathieno-Acene and Pentathieno-Acene: UV-spectral Trend in a Homologous Series of Thieno-Acenes, Tetrahedron Letters, 1989, 30, 25, p. 3315-3318, 化合物 4	7, 8 1-6, 9, 10		
X A	Keiji KOBAYASHI, Sulfur Heterocycles for Organic Conductors and Superconductors, Phosphorus, Sulfur and Silica, 1989, 43/1-2, p. 187-208, 化合物 1 9	7, 8 1-6, 9, 10		
X A	JP 2001-261794 A (科学技術振興事業団) 2001. 09. 26, 実施例 4 (ファミリーなし)	7 1-6, 8-10		
A	Werner SCHROTH, Bis(benzo[4,5]thieno)[3,2-c:2',3'-e][1,2]dithiin, ein Valenzisomer von "Dithioxo-thioindigo", Chem. Ber., 1994, 127, p. 401-408, 化合物 6	1-10		
A	Werner SCHROTH, Zur fragwurdigen Existenz von thioxo-indigoiden Verbindungen, Angew. Chem., 1994, 106, 7, p. 808-810	1-10		
A	Werner SCHROTH, On the Equilibrium between Hetareno-annulated 1,2-Dithiines and 12-Membered Cyclic Bis(butadiendiyl) Disulfides. NMR and Molecular Modelling Studies, Tetrahedron, 1995, 51, 32, p.8853-8862	1-10		
A	Werner SCHROTH, 1, 2-Dithiins and Precursors, XVII: Synthesis and Properdies of Thieno Anellated 1, 2-Dithiins, Structural Influence on Colour, Tetrahedron, 1997, 53, 22, p. 7509-7528	1-10		